CERAMIC BINDER

Patent number:

JP63079752

Publication date:

1988-04-09

Inventor:

MARUYAMA HITOSHI; AOYAMA AKEMASA; MORIYA

TAKESHI; YONEZU KIYOSHI; YAMAUCHI

JUNNOSUKE

Applicant:

KURARAY CO

Classification:

- international:

C04B35/00; C08F8/28; C08F210/00; C08F216/06; C08F216/38; C08L29/14; C04B35/00; C08F8/00; C08F216/00; C08F216/00; C08F210/00; C08F216/06; C04B35/00; C08F8/28; C08F210/00; C08F216/06;

C08F216/38; C08L29/14

- european:

Application number: JP19860224084 19860922 Priority number(s): JP19860224084 19860922

Report a data error here

Abstract not available for JP63079752

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Abstract

OBJECT: It is the object of the present invention to provide an α -olefin modified polyvinyl acetal which may produce a moderately bendable, high-strength and highly condensed molded body in the case fine ceramic powder having a particle diameter of 1 μ m or less is used and added to it in a small amount.

CONSTITUTION: A ceramic binder, which contains an α -olefin modified polyvinyl acetal resin as a base resin, being obtained by dissolving a water-soluble α -olefin modified polyvinyl alcohol, being obtained by saponifying a copolymer of an α -olefin and a vinyl ester, containing an α -olefin unit of 1 to 10 mole% and a non-saponified vinyl ester unit of 15% or less, with water, and by subjecting it to acetalization in the water solution, and comprising repeating units represented by the following formulas (A), (B), (C) and (D):

$$(A): \qquad \frac{R^1}{CH_2 - C \cdot \frac{1}{k}}$$

(B):
$$\begin{array}{c} - \left(\text{CH}_2 - \text{CH} \right) \\ 0 \\ 0 \\ \text{C} = 0 \\ \text{R}^3 \end{array}$$

(C):
$$-\left(-CH_2-CH\right)_m$$

(D):
$$\begin{array}{c} - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH_2 - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH_2 - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH_2 - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH_2 - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 \right) \\ - \left(- CH_2 - CH_$$

in the formulas, R^1 represents H or CH_3 , and R^2 , R^3 and R^4 respectively represent H or an alkyl group having 1 to 3 carbon atoms, and k, l, m and n are satisfying the relationships represented by the following formulas:

$$0.01 \le \frac{k}{k+l+m+2n} \le 0.1$$
 and $0 \le \frac{l}{k+l+m+2n} \le 0.15$.

®日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

@ 公開特許公報(A) 昭63-79752

@Int Ci.	識別記号	庁内整理番号	四公開	昭和63年(198	8)4月9日
C 04 B 35/00 C 08 F 8/28 216/06	1 0 8 MG 2 MK V	7412-4G 7167-4J 8620-4J			
216/38 C 08 L 29/14 //(C 08 F 216/38	MLC LHA	8620-4J 8620-4J 8620-4J			
216:06 210:00)		8319-4J	審查請求 未請求	発明の数 1	(全5頁)

❷発明の名称 セラミツクバインダー

②特 願 昭61-224084 ②出 願 昭61(1986)9月22日

の発 の発 の発 の発 の発 の発	明明明明明	者者者者者人	丸育守 米山株	明		岡山県倉敷市酒津1621番地 岡山県倉敷市酒津1621番地 岡山県倉敷市酒津1621番地 岡山県倉敷市酒津1621番地 岡山県倉敷市酒津1621番地 岡山県倉敷市酒津1621番地	株式会社クラレ内 株式会社クラレ内 株式会社クラレ内
<u>е</u>		$\hat{\ }$	体现上		5 7		

BB 288 *

1. 発明の名称

・セラミックパインダー

2. 特許請求の範囲

(1) αーオレフインとビニルエステルとの共享 合体のけん化物であり、αーオレフイン単位を 1~10モルラ合有し、未けん化ビニルエステ ル単位が15モルラ以下である水唇性のαーオ レフィン変性ポリビニルアルコールを水に薄解 し、これを水溶液中でアセタール化することに よつて得られる

$$(A) : +CH_2 - C \xrightarrow{k}_{k}$$

$$(C) : + CH_2 - CH_{m} \rightarrow OH$$

個し、 R^1 は出または CH3 を表わし、 R^2 , R^3 , R^4 はそれぞれ出または炭素数 $1\sim 3$

の繰り返しからなり、かつ k、 2、 m、 n が k 0.01 $\leq \frac{k}{k+\ell+m+2n} \leq 0.1$ でかつ、

(3) 変性ポリピニルアセタール樹脂が変性ポリピニルブテラール樹脂である特許請求の範囲第 1項に記載のセラミックパインダー。

(8) α-オレフインがエチレンである特許請求 の範囲第1項または第2項に記載のセラミック パインダー。

3. 発明の詳細な説明

A. 産業上の利用分野

本発明は柔軟性、強度に優れたセラミックパインダーに関するものである。

B. 從來技術

一般にセラミック成形体はセラミック粉末とバインダーとから生型成形体を作成し、これを焼結することによつて製造されている。ここで用いられるパインダーに浸求される特性は、(1)少量のパインダーで、できるだけ高密度で適度な柔軟性と強度をもつた生型成形体を形成しりること、(3)生型成形体を焼結する際、熱分解しやすく灰分を残さないこと等である。

従来とのよりを性質を有するパインダーとしてはポリピニルブチラール(以下PVBと略配する)、特に重合度 400-800、プチラール化度 80モルラ以下の商剤に啓解するものが好んで使用されている。

しかしながら、電子機器の性能向上にともない、 セラミック成形体の性能向上、例えば従来より更 に微粉のセラミック粉末を用いて高強度の生型成

C. 発明が解決しようとする問題点

本発明者らはかかる現状に強み、上記欠点を改 良すべく鋭意検討した結果、 αーオレフインと ピ ニルエステルとの共重合体のけん化物であり、 α ーオレフイン単位を 1 ~ 1 0 モルラ言有し、 未け ん化ピニルエステル単位が 1 5 モルラ以下である 水倍性の αーオレフイン変性ポリピニルアルコー ル(以下ポリピニルアルコールを P V A と略配す る)を水に唇解し、これを水溶液中でアセタール 化することによつて得られる

$$(A) : + CH_2 - C_{+k}$$

形体を成形する等の種々の改良が求められているが、従来のPVBパインダーでは高強度の生型成形体が得らればくいという欠点があつた。

また、従来のPVBの欠点を改良する目的でエテレンと酢酸ビニルとの共産合体を有扱溶剤中で、 酸によりけん化とともにプチラール化することに よつて得られる未けん化酢酸ビニル単位を23~ 65モルラ含有するエテレン変性PVBを用いる 方法も提案されている。(毎開昭60-54967号)

しかしこの変性PVBを用いても、未けん化酢 酸ビニル単位が多すぎるためか、高強度の生型成 形体が得られたくいという欠点があつた。

また、上配エチレンと酢酸ビニルとの共直合体をけん化した後、アセタール化して得られる変性PVBについても開示されているが、エチレン単位5モルが以上でかつ未けん化酢酸ビニル単位23~65モルダを含有する変性PVAは水への啓解性が十分でなく、そのためが得られる変性PVBを用いた生型成形体の強度も不十分であるという欠点がある。

個し、 R^1 はHまたは CH^3 を表わし、 R^2 , R^3 , R^4 はそれぞれHまたは炭素数 $1 \sim 3$ の アルキル基を表わす。

の繰り返しからなり、かつ k、 L、 E、 E が

$$0.01 \le \frac{k}{k+2+m+2n} \le 0.1 \text{ tho},$$

$$0 \le \frac{\mathcal{L}}{k + \mathcal{L} + m + 2n} \le 0.15$$
 な 超 越 式

を構足するαーオレフイン変性ポリビニルアセタール樹脂をパインダーとして用いる場合には、おどろくべきことに微粉末のセラミック粉末を用いても、少量のパインダー量で違既に柔軟で高強度の生型成形体が得られることを見出し本発明を完成するに到った。

D. 問題点を解決する為の手段

以下さらに本発明を詳しく説明する。以下にかいては主にアルミナを用いるシートについて説明するが、本発明はもちろんとれに限定されるものではなく、すべてのセラミック生型成形体の製造用に適用できるものである。

本発明においてセラミックとはアルミナ、ジル

コニア、チタン取べりウム、競化健康、強化炭素、 強化弱素、炭化研素、ベリリア等公知のものを意 味する。

本発明において用いられる。

$$(A) : +CH_2 - C_{\frac{1}{2}k}^{R^2}$$

但し、 B^1 は出または CHa を表わし、 R^2 , R^3 , R^4 はそれぞれ 出または炭素数 $1 \sim 3$ の アルキル法を表わす。

の繰り返しからなり、かつ k; l, m, n が
0.01 ≤ k + l + m + 2 n ≤ 0.1 でかつ、

性 P V A が水化溶解しにくくなり、また生型成形体が柔らかくなりすぎるため好ましくない。

来けん化ビニルエステル単位の含有量としては 金量合単位当り、15モルが以下であることが必 要であり、好ましくは5モルが以下である。15 モルがを超える場合には水溶性が低下し、またセ ラミック生型成形体の強度が低下するので好まし くない。

また重合度は通常 100~3000、より好ましくは 500~2000 の範囲から選ばれる。

とうして存られたローオレフイン変性 PV Aは 次に水路液中でアセタール化され、

$$(A) : +CH_2 - C_{\stackrel{}{\rightarrow}_{\stackrel{}{k}}}$$

上述のビニルエステルとしては機像ビニル、酢酸ビニル、プロビオン酸ビニル等が挙げられるが、酢酸ビニルが経済的に見て好きしい。またαーオレフインとしてはエチレン、プロビレン、ロープテン、インプテン等が挙げられるが、共産合組成の均一なものが得られやすい点でエチレンが最も好きしい。

αーオレフインの含有量としては 1 ~ 1 0 モル まであることが必要である。より好ましい 範囲は 2 ~ 8 モルチである。 αーオレフインの含有量が 1 モルチ未満の場合には、セラミック生型成形体 の強度が不足し、10 モルチを超える場合には変

但し、 R^1 はおまたは CHs を扱わし、 R^2 , R^3 , R^4 はそれぞれおまたは炭素数 $1 \sim 3$ の アルキル基を表わす。

 $0 \le \frac{2}{k+2+m+2n} \le 0.15 2 3 組成式$

を演足するα-オレフィン変性ポリビニルアセタ ール樹脂とされる。

アセタール基の 9 ちでは特化プテラール基が本発明の目的には好通である。また($\frac{2\pi}{4+m+2\pi}$)で定義されるアセタール化度は、通常 $0.5\sim0.8$ (5 0 ~80 せんが) 、好ましくは 0.5 5 ~0.7 0 (5 5 ~70 モルガ) の範囲から過ばれる。

本発明の変性ポリビニルアセタールはメタノール、エタノール、イソプロパノール、アタノール 等のアルコール類、メチルセロソルブ、プチルセ

特開昭63-79752 (4)

ロソルブ等のセロソルブ類、アセトン、メチルエ チルケトン等のケトン類、およびトルエン、キシレン等の芳香族炭化水素系の高粱に可溶であり、 これらの一つあるいは二つ以上の混合溶媒に溶解 して使用するととができる。

本発明のα-オレフイン変性ポリビニルアセタ ール樹脂は通常セラミック粉末に対して 3 ~ 1 0 単位 5 で使用することが好ましい。

また本発明の変性ポリビニルアセタールは、トリエチレングリコール・ジー2-エチルブチレート、トリエチレングリコール・ジー2-エチルヘキソエート、ジオクチルフタレート(DOPと略記する)、グブチルフタレート(DBPと略記する)等の可規剤を併用して使用することができる。 E. 作用および発明の効果

本発明のαーオレフイン変性ポリピュルアセタール樹脂は従来のPVBでは困難であつた粒径が 1 μ以下の細かいセラミック粉末を用いても、少 性の髭加で、遠底に柔軟で高強度、高密度の生型 成形体を得ることができることが特徴である。

加し、更にプチルアルデヒド 5.2 部を加えると変性ポリピニルプチラールの白色沈殿が発生した。 4.0 で更に 4 時間 熟成を行をつた後、反応を終了し、樹脂を中和、水洗し、第 1 袋に示すごとき、プチラール化匠 $\left(\frac{2n\times100}{4+m+2n}\right)$ 6.3 モルダ、 酢酸ピニル 単位 $\left(\frac{k\times100}{k+2+m+2n}\right)$ を 6 モルダ、 酢酸ピニル 単位 $\left(\frac{4\times100}{k+2+m+2n}\right)$ を 0.5 モルダ含有する変性 ポリピニルプチラールを得た。

くセラミック生型シートの製造>

平均粒子径 0.6 μのアルミナ粉末(昭和軽金属 樹、 AL-160 SG-タイプ 4) 300 部と酸化マ グネシウム(結晶成長組止剤) 0.75 部、オレイン 酸モノオレート(分散剂) 5.5 部をメチルセロソ ルプ/インプロペノールの 1/1 の 通合部群 150 部に加え、これをボールミル中で 2 4 時間 提件し た。

次いでとれて上配変性ポリビニルブチラール20 部とDOP16部とを添加して16時間提押し、 スラリーを作成した。このスラリーを真空脱泡後、 かかる性能が発揮される理由は十分解明されているわけではないが、本発明の変性ポリピニルアセタール中のαーオレフインの作用により、セラミック粉末との接着力が向上しているとともに、未けん化ビニルエステル単位が少ないため、柔軟すぎることなく高強度となるものと推定される。

以下に突旋例を挙げて本発明を更に具体的に説明する。なか、以下にかいて部及び多とあるのは特にととわりのないかぎり度数基準を意味する。 零流例 1

く変性ポリビニルアセタールの製造>

エナレン単位 6 モルダと酢酸ビニル単位 9 4 モルダとからなる共産合体をけん化することにより、エテレン単位を 6 モルダ含有し、未けん化酢酸ビニル単位を全連合単位あたり 0.5 モルダ含有する 重合度 1000 の水存性のエチレン変性 P V A を存た。

次にこの変性 PVA 10 部を水 90 部に入れ、提 拌下で加熱溶解した後、40 でまで冷却した。40 でで提拌しなが 53 5 多濃度の濃塩酸 6.5 部を添

ポリエステルシート上にキャストし、 風乾後 8 0 で~150でで 8 時間乾燥して厚さ 1000 μの生型 シートを得た。

この生型シートを打抜き装置に入れ10 mm 角に 打抜いたが、シートに割れは生じなかつた。 同様 に厚さ150 μの生型シートを作成し打抜いたが割れは生じなかつた。

突舶例2~5

実施例1のエテレン単位含有変性PVAにかえて次のα~オレフィン変性PVAを使用した以外は実施例1と同様にして第1表に示す如き変性ポリビニルブテラール樹脂を得た。実施例1と同様生型シートを作成し打抜き性を制定した。結果を合せて第1表に示す。

実施例 2 において使用したα-オレフィン変性 P V A: エチレン単位を 2 モル 5 含有し、未けん化酢酸 ビニル単位が 3.0 モル 5、重合度 1 5 0 0 の水溶性 エチレン変性 P V A a

実施例3において使用したα-オレフイン変性PVA: エチレン単位を9モルま含有し、未けん化酢酸 ビニル単位が 0.5 モルラ、 直合股 3 0 0 の 水榕性エ チレン変性 P V A o

央施例4において使用したαーオレフィン変性 P V A:

イソプテン単位を 4 モル 5 含有し、未けん化即 級ビニル単位が 0.5 モル 5、 直合度 8 0 0 の 水溶性 イソプテン変性 P V A a

央防例 5 において使用したαーオレフイン変性 P V A:
プロピレン単位を 4 モル 5 含有し、未けん化酢 彼ピニル単位が 1,0 モル 5、 重合度 500 の水溶性 プロピレン変性 P V A。

比較例1~5

実施例1のエチレン単位含有変性PVAに代えて次のPVAを用いる以外は実施例1と同様にしてポリピコルプチラールを得、厚さ1000μ、150μの生型シートを作成し打ち抜いた。結果を合せて第1後に示す。

比較例1で使用したPVA:

朱けん化酢酸ビニル単位 0.9 モルが含有し、重合及1000のPVA。

比較例2で使用したPVA:

を作成し、打ち抜き性を 剛定した。 結果を合せて 第1 表に示す。

第 1 表

		パインダー組成(モルダ)				N\$)	シート 物性		
		k	4	m.	2 n	2n×100 L+m+2n	シート ほみは	打 6 技き 時のわれ ⁽¹⁾	強度*2)
							1000	С	C
	1	6	0.5	34.5	59	63	150	0	Ο
哭	2	2	3	29	66	67	1000	0	0
							150	0	0
l	а	9	0.5	38.5	52	57	1000	0	0
Ha							150	0	0
	4	4	0.5	36	59.5	62	1000	0	0
91							150	0	0
1"	5	4	1.0	37.4	57.6	60	1000	0	0
							150	Ω	0
	1	0	0.9	39.1	60	60	1000	0_	0
1							150	×	
圪	2	0.5	1.0	37.5	61	61	1000	0	0
							150	×	
	3	12	0.7	34.3	53	60	1000	0	×
校							150	0	×
	4	10	23		57	63	1000	0	×_
99				10			150	0	×
"	5	38	23 2			19	1000	0	×
				27	12		150	0	· ×

エチレン単位を 0.5 モル制合有し、未けん化酢酸ビニル単位 1.0 モル制、重合度 800 の水溶性エチレン変性 P V A。

比較例3で使用したPVA:

イソプテン単位を12モルラ含有し、未けん化 酢酸ピニル単位0.7モルラ、立合度300の水不存 性イソプテン変性PVA。

比较例 4 で使用した P V A:

エチレン単位を10モル多含有し、未けん化酢 酸ヒニル単位23モルダ、宜合度500の水不溶性 エチレン変性PVA。

比較例 5 で使用した PVA:

エナレン単位を38モル 6含有するエナレンと

・ 酸ピニルとの共重合体をメタノール中で硫酸を

・ 放媒としてプテルアルデヒドと反応させ、けん化

・ ともに生成する水酸基をプテラール化して、エ

・ ナレン単位を38モルタ、米けん化酢酸ピニル単位を23モルタ、プナラール化皮19モルダ、重

・ 合成500のエチレン変性PVBを得た。

とれを用いて実施例1と同様にして生型シート

*1) 打ち抜き時のわれ:

割れの発生を自視により判定。

〇:割れなし。

×:割れあり。

42) 強度:

打ち抜いた大の変形の有無で判定した。 シートが柔軟すぎて強度が低い時は変形し やすい。

〇:変形しない。

×:変形する。

特許出談人 株式会社 ク ラ レ 代 選 人 弁理士 本 多 緊